Page 1 of 1 PatentOrder - View Text

print | export

JP2001314183 A2 Publication number:

Publication country: JAPAN

APPLICATION Publication type: Publication date: 20011113

JP20000146392 Application number:

Application date: 20000518

JP20000146392 20000518; JP20000053627 20000229; Priority:

JAPAN SCIENCE AND TECHNOLOGY CORP; Assignee:

Assigneestd: JAPAN SCIENCE AND TECH CORP ;

Inventorstd: EBINA TAKUSABUROU:

International class 1-7; C12N5/06; C12N1/00;

International class8: C12N1/00 20060101 | C; C12N1/00 20060101 | A; A61K35/14 20060101 |

C: A61K35/14 20060101 I A: A61P35/00 20060101 I C; A61P35/00 20060101 I A; A61P37/00 20060101 I C; A61P37/04 20060101 I A; C12N5/06 20060101 I C ; C12N5/06 20060101 I A ;

LYMPHOCYTE HAVING ENHANCED KILLER ACTIVITY Title:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide lymphocytes which can enhance the Abstract:

effect of biological response modifier(BRM)-activated killer cell (BAK cell) immunotherapy, enhance the cytotoxicity of the killer cells, and contain the killer cells activated with BRM, and to provide a method for producing the lymphocytes, SOLUTION: The lymphocytes obtained by incubating monocytes collected from peripheral blood in the presence of a solidified CD3-resistant antibody, incubating the product in an IL-2-containing culture medium, and then subjecting the product to an activation treatment using IL-2 and IFN-a for a prescribed time, characterized in that the cytotoxic activity of the lymphocytes against Daudi cancer cells is ≥150 dissolution units. The activation treatment for the prescribed time comprises a treatment using

1,000 units/ml of the IL-2 and 1,000 to 2,000 units/ml of the IFN-a for about 15 min.

Cited by: WO03080817 A1;

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-314183 (P2001-314183A)

(43)公開日 平成13年11月13日(2001.11.13)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FI 7~73-	テーマコード(参考)		
C12N 5/06		C12N 1/00 B 41	3065		
1/00		A 6 1 K 35/14 Z 4 6	087		
// A 6 1 K 35/14		A 6 1 P 35/00			
A61P 35/00		37/04			
37/04		C12N 5/00 E			
		審査請求 未請求 請求項の数10 OL	(全 12 頁)		
(21)出顧番号	特顧2000-146392(P2000-146392)	(71)出題人 396020800 科学技術振興事業団			
(22) 出顧日	平成12年5月18日(2000.5.18)	埼玉県川口市本町4丁目1番8	号		
		(72)発明者 海老名 卓三郎			
(31)優先権主張番号	特期2000-53627 (P2000-53627)	宮城県仙台市青葉区広瀬町2-	12		
(32) 優先日	平成12年2月29日(2000.2.29)	(74)代理人 100107984			
(33)優先権主張国	日本 (JP)	弁理士 廣田 雅紀			
		Fターム(参考) 4B065 AA94X BA23 BB19 CA	44		
		40087 AA01 AA02 AA03 BB3	7 DA02		
		DAO3 DA20 DA32 NAO	5 NA06		
		ZB26			

(54) 【発明の名称】 キラー活性を増強したリンパ球

(57)【要約】

【課題】 免疫調節剤(biological response podifier s:BRM) 活性化キワー細胞(BAK細胞)免疫療法 の効果をより添めるとかできる、キラー細胞の細胞障 害性が高められた、BRMによって活性化されたキラー 細胞ををむりンび球やかかるリンで球の製造方法を提供 すること。

【解決手段】 末梢血から外取した単純細胞を開催化抗 CD 3 抗体の存在下でインキュベーションした後、IL - 2 全有増進で情景し、次いでIL - 2 及びIFN - α で所定時間活性化処理する。所定時間が活性化処理として、 10 0 単位/mlのIFN - αで約15 分間の処理を行うことにより、ダウジ (Daudi) 癌細胞に対する細胞障害活 性が15 0 溶解ユニット以上のリンパ球を得ることができる。

【特許請求の範囲】

【請求項11 末梢血から取した単核細胞を阻削化抗 CD 3 抗体の存在下で培養した後、IL - 2 含有増電・ 特養し、次いで IL - 2 及び I FN - α で活性免煙す ることにより得られ、ダウディ癌細胞に対する細胞障害 活性が、15 0 溶解ケニット以上であることを特徴とす を生物製剤 (BRM) によって活性化されたキラー細胞 を含むリンパ球。

【請求項2】 ゲウディ癌細胞に対する細胞障害活性 が、180溶拌エニット以上であることを特徴とする請 来項1記載の生物製剤(BRM)によって活性化された キラー細胞を含むリンパ球。

【請求項3】 生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞が、生物製剤(BRM)によって活性化されたすって細胞及び/XはNK細胞であることを特徴とする請求項1又は2記載の生物製剤によって活性化されたキラー細胞を含むリンで球。

【請求項4】 生物製剤(BRM)によって活性化されたするT細胞及び/又はNK細胞が、B-エンドルフィン産生能を有するCD56降性細胞であることを特徴とする請求項3記載の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球。

【請求項5】 β-エンドルフィン産生能を有するCD 56陽性細胞が50%以上合まれていることを特徴とす る請求項4記載の生物製剤(BRM)によって活性化さ れたキラー細胞を含むリンパ球。

【請求項6】 生物製利(BRM)を実質的に含まない ことを特徴とする請求項1~5のいずれか記載の生物製 剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリ ンパ球。

【請求項7】 生物製剤(BRM)がIL-2及びIF N-αであることを特徴とする請求項6記載の生物製剤 (BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリン バ税.

【請求項8】 末梢血から分裂した単核細胞を固相化抗 CD 3 抗体の存在下でインキュペーションした後、1L - 2全 有特能で誘撃し、次いで1L - 2及び1FN ー α で所定時間活性化処理することを特徴とする請求項1~ 7のいずたが記載の活性化されたキラー細胞を含むリン 720の動物方法が 720の動物方法の

【請求項9】 IL-2含有培地での培養が、単球の共存下に行われることを特徴とする請求項8記載の活性化されたキラー細胞を含むリンパ球の製造方法。

【請求項10】 IL-2及びIFN-αによる所定時 同の活性化処理が、1000単位/mlのIL-2と1 000~2000単位/mlのIFN-αで約15分間 行う活性化処理であることを特徴とする請求項8又は9 記載の活性化されたキラー細胞を含むリンパ球の製造方 法.

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】進行性癌患者に対し延命効果 をもち、患者のクオリティーオブライフ(QOL)を改 きするための新しい養子免疫療法に用いることができ る、癌細胞に対するキラー活性を増強したリンパ球とそ の駆き方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、抗癌治療の目標は一般に癌の治癒 や癌組織の健康に重点がおかれていたが、現在の医学は 患者が身体的に臭なく状態にあることに加えて、患者の QOLを健特する場の精神的ケアを重要現するようにな ってきている。 熱治療における化学療法を効素検治療は 無細胞を教情するが、健全な細胞(特に青輪細胞)をも 機能するため、副作用を誘発したりQOLを低下させ あ、かかる状況の中で、副作用を誘発することなく、癌 細胞のを殺傷する免疫療法を開発する試みが最近活発 に研究分とている。

【〇〇〇3】キラー細胞の有する細胞障害活性を利用し て、癌細胞を殺傷する方法として知られている免疫療法 として、リンホカイン活性化キラー (lymphokine activ atedkiller cells:LAK) 細胞を用いる養子免疫療法 がローゼンベルグにより報告されている(Immunology To day 1988; 9: 58-62)。この養子免疫療法は、患者の末 梢単核細胞からキラー細胞を分離し、インターロイキン -2 (IL-2) とともに培養し、活性化された細胞を IL-2と共に患者体内に戻すという方法であるが、副 作用があり満足できるものではなかった。次いで、癌組 締からリンパ球を分離し、I L-2で刺激し、活性化され たリンパ球を患者に I L-2と共に戻す癌浸潤性リンパ 球(tumor infiltrating lymphocyte: TIL)療法が報 告された(J. Clin. Oncol. 1989; 7: 250-61. J. Immun ol. 1989; 142; 4520-6, J. Immunol. 1991; 146; 1700 -7)が、この療法も副作用があり満足できるものではな かった。また、癌特異的CD8陽性のキラー細胞を利用 する細胞障害性Tリンパ球(cytotoxic T lymphocytes: CTL)療法と呼ばれる方法も報告されている(Jpn. J. Cancer Res. 1989: 50: 337-45)が、この療法も副作用 の他に、CTLの処理に時間がかかる等の問題があっ

た、未毎明者も、生物製剤(biological responsesodifiers: BRM) 落性化キー細胞 BRM activated III er: BAK細胞 療法について報告 (以下「前報」という)している (Biotherary 1998; 11: 241-253)。この BAK細胞腺は、患患者の未相加からリンで変を取り出し、森細胞を骨部的に指すする細胞を選択し、その細胞障害活性を高める処理をしたリンで改を患者に戻すことによって、基細胞の増殖を抑制し、また結細胞を積等することにより、癌細胞に超短する症状を改善し軽減するもいである。

【0004】Tリンパ球の表面に存在し、癌細胞等の表面にある抗原を認識するT細胞レセプター(7 cell rece

ptor: TCR)には αB 鎖と γS 鎖があり、 αB 鎖を有 する $\alpha\beta$ T細胞と、 $\gamma\delta$ 鎖を有する $\gamma\delta$ T細胞とが知ら れている。αβT細胞は主要組織適合遺伝子複合体(maj or histocompatibility complex: MHC)依存性であ るが、 $\gamma \delta$ T細胞はMHC非依存性である。 $\alpha \beta$ 鎖と γ δ締はともにTリンパ球細胞表面上でCD3蛋白複合体 と非共有結合によって結合し、TCR-CD3複合体を 形成することが知られている。可溶性の抗CD3抗体と IL-2により処理した従来のLAK細胞は多数 $O\alpha B$ T細胞を含有し、癌細胞と正常な白血球の両方を殺傷す るため、副作用を引き起こす。α β 丁細胞は癌細胞のみ ならず健全な白血球細胞等に対しても細胞障害性を有す るが、他方でるT細胞は癌細胞に対してのみ細胞障害性 を有するため 患者の末梢血から採取した下細胞のう ち、ァ&T細胞を選択し、その細胞障害活性をBRMで 活性化したBAK細胞の濃度を高めることが肝要であ る。すなわち、BAK細胞療法においては、キラー細胞 の細胞障害活性を高めると共に、癌細胞を特異的に傷害 するキラー活性の比率を高めることが重要である。

【0005】前州において、癌細胞を伸昇的に傷事する キラー活性の比率を高めるには、あらかじめ抗CD3抗 体をフラスコ内壁に固定した固相化抗CD3抗株を用い て、癌患者から採取したリンパ球を指索することが有効 であることを、未明明者らは既構しており、この固 相化抗CD3抗体を用いて処理したリンパ球には多くの ァる「細胞とNK(プェスリルマラー)細胞が含まれて いる。また本別明者らは、BRM活性化アる「細胞が結 流性のサイトカイン類(IFN-ア、TNF-α等Bを 生産し、これらIFN-ア、TNF-αがBAK加速 を産し、これらIFN-ア、TNF-αがBAK加速 でで、1800年である。633-643、1977 や、CD5 GM性 (CD5) で・)細胞はCD5ら陽性 (CD56・)細胞はプラら陽性 (CD5・)細胞はでD56陽性 (CD56・)細胞はでD56陽性 (CD56・)細胞はでD56場でM56・) - 1960を関係に関係的に対してD56陽性 (CD56・)細胞はでD56陽性 (CD56・)細胞はでD56に対してD56・) - 1000年でD56に対してD56に対しでD56に対してD56に対しでD56に対してD56に対してD56に対してD56に対しでD56に対しでD56に対しでD56に対してD56に対してD56に対してD56に対しでD56に対しでD56に対してD56に

【0006】前報において報告した新しいタイプの養子 免疫療法であるBAK細胞療法は、固定化された抗CD 3抗体、IL-2及びIFN-αで活性化されたリンパ 球を用いるものであり、これらの活性化されかつ増殖し たリンパ球は多くのCD56陽性細胞から構成されてお り、CD56陽性のMHC-非依存性のキラー細胞であ るγδT細胞及びNK (ナチュラルキラー) 細胞が約半 分を占めている。NK細胞は数種類の標的細胞株に対す る自然発生的な細胞障害性を媒介するCD16*のリン パ球として定義され、CD56抗原の発現に基づき二つ のサブセットに分類されている。このうちCD16+C D56*NK細胞は、CD16*CD56-NK細胞より も強い細胞障害活性を有している。CD56抗原はMH C-非依存性細胞障害性を媒介するCD3*Tリンパ球 の小さなサブセット上でも発現される。前報において

も強い細胞棒料を持つことを示した。する丁細胞及び CD16層性N 紅胞のうちで、CD56層性細胞が特 に強いキラー細胞であることも示されている。かかるC D56規度は特殊細胞接着分子 (neural cell adhesion nolecute: NCAM) と同一時であり、この地を 及びその他の組織の形発速の間に様々の部位に発現する NCAMは、細胞表面上に5つの1gG様の領域を有す ることも知られている。

[0007]

【発明が解決しようとする整理】本担理者らが開解において報告した前記日A K側限免疫療法は有効な方法であったが、更に改善の余地がないとはいえなかった。本発明の課題は、BA K 細胞免疫療法の効果をより高めることができる。キラー細胞の細胞障害性が高かられた、B RMによって活化されてより、細胞を含むリンプ球やかかるリンプ球や刺進方法を提供することにある。

[8000]

【課題を解決するための手段】前記BAK細胞免疫療法 におけるBRMによるリンパ球中のγδT細胞とNK細 取の活性化は、IL-2を加えた培地中で約2週間培養 最後にIL-2とIFN-αで再活性化することに よってなされるが、BRMによる活性化の条件を改善す ることにより、前報に比べ細胞障害性が著しく改善され たBAK細胞を含むリンパ球が得られることがわかっ た。また、BRMによる活性化処理により増加するCD 56陽性細胞が、癌等の患者の苦痛を和らげる効果を有 するβ-エンドルフィンを産生することを初めて見い出 した。そして、前記細胞障害性が著しく改善されたBA K細胞を含むリンパ球を、かかるリンパ球を採取した進 行性癌患者に投与したところ、患者に対し延命効果があ ること、QOLの向上に寄与すること、副作用がないこ と、場合によっては原発性癌の消失や縮小効果があるこ とを確認し、本発明を完成するに至った。

【0009】すなわち本発明は、末梢血から分取した単 核細胞を固相化抗CD3抗体の存在下で培養した後、I L-2含有培地で培養し、次いでIL-2及びIFNαで活性化処理することにより得られ、ダウディ癌細胞 に対する細胞障害活性が、150溶解ユニット以上であ ることを特徴とする生物製剤 (BRM) によって活性化 されたキラー細胞を含むリンパ球(請求項1)や、ダウ ディ癌細胞に対する細胞障害活性が、180溶解ユニッ ト以上であることを特徴とする請求項1記載の生物製剤 (BRM) によって活性化されたキラー細胞を含むリン パ球 (請求項2)や、生物製剤 (BRM) によって活性 化されたキラー細胞が、生物製剤(BRM)によって活 性化された r & T細胞及び/又はNK細胞であることを 特徴とする請求項1又は2記載の生物製剤によって活性 化されたキラー細胞を含むリンパ球 (請求項3) や、生 物製剤(BRM)によって活性化されたアるT細胞及び /又はNK細胞が、β-エンドルフィン産生能を有する CD56陽性細胞であることを特徴とする請求項3記載
の生物薬剤(BRM)によって活性化されたキツー細胞
を含むリンパ球(請求項4)や。ターエンドルフィン産
生能を有するCD56陽性細胞が50%以上含まれていることを特徴とす高詐求項43歳の土物類利(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球(請求項5)や、生物製剤(BRM)を実質的に含まないことを特徴とする請求項45%で利金製の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を食むリンパ球(請求項6)や、生物製剤(BRM)が1Lー2及
び「FPへつるであることを特徴とする請求項6記載の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を食むリンパ球(請求項6)や、生物製剤(BRM)が1Lー2及
び「FPへつるであることを特徴とする請求項6記載の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含
はリンパ球(請求項7)に関わる

【0010】また本別明は、末梢血から分取し入単核細 歴を固相化抗CD3抗体の存在下でインキュペーション した後、ILー2合有培地で増乗し、次いでILー2及 びIFFN-αで所定時間活性処理することを特徴とす る請求項1、ついずれか重視が生性をおれたキラー細 服を含むリンで球の製造方法(請求項6)や、ILー2 含有培地での培養が、単独の共存下に行われることを特 数とする請求項目の製造が低化力なキラー細胞を なしまる請求可多配数の活性化型理が、1000単位/F Nーαによる所定時間の活性処理が、1000単位/F Nーαで約15分間行う活性化処理が、1000単位/F Nーαで約15分間行う活性化処理であることを特徴と する請求項8以は3配数の活性化されたキラー細胞を なり以い、球の製造方法(請求可)り、同する。

[0011]

【発明の実験の形態】本売明のBRMによって活性化されたキラー細胞を含むリンパ球は、ダウティ(Daudi) 癌細胞に対する細胞障害活性が15つ溶解ユニット以 上、祭ましくは180溶解ユニット以上であることを特 酸とし、上記BRMとしては末梢血阜核細胞(PBM C)に作用してその細胞障害活性を添かうるものであれ ば特に制限されないが、インターフェロンやインターロ イキン等のサイトカイン類を例示することができ、具体 のに、11~2年1FM ~ 電を挙げることができる。 [0012]また、上記キラー細胞としては、熱細胞等の細胞障害活性を有する細胞であれば性に制限されるものではないが、正常細胞を傷苦することなく、熱細胞を特異的に偽善することなく、大細胞とも特異的に偽善する下の一般である。 「日本の一般では一般である。」 「日本の一般であるでは一般であるでは一般である。」 「日本の一般であるでは一般である。」 「日本の一般である。」 「

[0014]また。前記「溶解エニット」は以下のよう に変蔑される。エフェクター細胞とじて**等や放射性物 質で情報されたケケディ細胞又はK 56 2細胞等の感的 棚限とを接触せしめ、該領の細胞から加出される放射性 特質の是「凝定性値(cpm)」と、該傾の細胞で 込まれた全放射性物質の置、提大放出値(cpm)」と、 放射性物質液に環境下における放射性物質の検出置「ジー ックグラウンド(cpm)」とをスペアトルガンマカウン ター等でそれぞ礼源定し、必式(数1)により比松出率 (%)を貸出する。1溶解エニットは、1×10/0×12 ェクター=細胞が細胞細胞からの比放出率 30%を翻算する 電野の細胞の数として求められる。したがって、1溶解 ユニットは、10/10×12・メクター細胞がその30 %を設飾することができる棚り細胞数を意味することに なる。

【0015】

比放出率 (%) = 測定放出値 (c p m) - パックグラウンド (c p m) 最大放出値 (c p m) - パックグラウンド (c p m) ×100

【0016】未発明のBRMによって高性化されたキラー細胞を含むリンパ球は、例えば、以下のようにして調撃することができる。末梢加から分離したPBMでを、培養器の内壁に間定した固細化域にD3技体の存在下でインキュベートし、TCRと会合して抗原認識複合体を形成するこの3 代版)の抗てD3技体との結合を利用して、特にCD56陽性のγ3下細胞を均衰形で構造し、T磁限やNK細胞、特にCD56陽性のγ3下細胞やCD56陽性のNK細胞を増殖させて洗り、TLP~α等のNK細胞を増殖させて洗り、ILP~2、FN~2等のNK細胞を増殖させて洗り、ILP~2等の

ことができる。そして、このようにして得られたリンパ 球を洗浄し、活性化処理に用いて IL-2、IFN-a 等のBRMを実質的に除去しておくことが好ましい。ま た、上記培養増殖時に単球を共存させることにより、よ り細胞維持に分強いキラー細胞を含むリンパ球を得る ことができる。

【0017】上記活性化処理としては、ダウディ締細胞等の即対細胞に対する細胞療活性が150溶解ユニット以上とな処理であれば特に制限されるものでなた使用するBRMの種類・組合せ、濃度、処理時間等を適宜選択することができる。例えば、活性化処理にBRM

として1Lー2と1FNーαを用いる場合について具体 的に説明すると、1000単位/m1の1L-2と10 00-2000単位/m1の1FNーαで約15分間の 活性化処理により、グウディ素細胞等の種的細胞と対す な細胞障害活性が150溶解ユニット以上となるリンパ 球を得ることができる。上記1000単位/m1の1L -2と1000単位/m1の1FNーαとを用いる場 の処理時間を15分より少し長くしてもよく、また、 1000単位/m1の1L-2と2000単位/m1の IFNーαとを用いるとさは、処理時間を15分より少 し短くしてもよい。

【0018】前述した前報においては、1000単位/ mlのIL-2と500単位/mlのIFN-αとで1 時間活性化処理を行ったが、かかる活性化処理では、最 大130溶解ユニットのダウディ癌細胞等の標的細胞に 対する細胞障害活性しか得られないが、上記のように、 1000単位/m1のIL-2と1000単位/m1の $IFN-\alpha$ で15分間活性化処理すると溶解ユニット2 00以上の本発明のリンパ球を、1000単位/m1の IL-2と2000単位/mlのIFN-αで15分間 活性化処理すると溶解ユニット180程度の本発明のリ ンパ球を得ることができる。なお、このような処理濃度 と処理時間を変えた活性化処理により、細胞障害活性が 上記のように大きく変化する理由は定かではないが、B RMにより活件化されたBAK細胞は、当初約20%の CD56陽性細胞を含有するに過ぎないが、2週間培養 ・増殖することによってCD56陽性細胞が約50%あ るいは50%以上に増えたこともその一因と考えられ る。

[0019]

【実施例】以下に、実施例を掲げて本発明を具体的に説明するが、この発明の技術的範囲はこれらの実施例に限定されるものではない。

実施別 [BAK 細胞活性を高かたリンパ域の製造] (材料) BAK細胞活性を高かたリンパ域の製造には、以下の材料を使用した。 OK T3クローン (オルト ファーマシュチカル、アメリカ) から精製された抗CD3 モノアローナル式体は、オンセン協和(東方) から購入したものを、遺伝子組換え大腸で製造したとり ILー2 (rhILー2) は塩野義製薬(東京) から購入したものを、ヒト天統 IF Nーαは、住文製薬(大阪) から 購入したものを、モルぞれ用いた。

[0020] (BAK細胞溶性を添かたリン・環の測異 は)複数の進行性流患者から採取した末梢血20m1を へパリン処理した後、フィコールーパーク密度が配達心 分離(350×s、25分)して、中間に選択になった リン・環を含む末植血単熱腫(PBMC)画かを分取 した、得られたPBMC3~5×107個を、10%の ヒトAB血溶と r h I L - 2を700単位が I で含む 30m1のRPM1640+74億と日報と観学研 究所分割)に加えた後、抗な口3抗体で被覆された22 5cm¹拍景フラスコ中で一般インキュペートした。次 がで、30m¹のPBMCを上記フラスコに添加し、C 0₂雰囲気下37℃で2日間培養し、さらにRPMI1 640+7均地を60m1加え、さらに1~2日培養した。

【0021】培養物を3つのフラスコに分け非接着性細 助を2~3日培養した。175単位/m1のIL-2と 2%のヒトAB血清を含むHyMedium930B-10 (ニプロ社 製) 1リットルを含むガス透過性のバッグに移し、2~ 3日間培養して2つのバッグに分け、これをさらに2~ 3日間培養して4つのバッグに分けた。殺菌試験とエン ドトキシンアッセイを行い問題の無いことを確認した 後、1000単位/m1のIL-2と1000単位/m $100 IFN - \alpha によって15分間活性化処理を行った。$ 0.1%のヒトアルブミンを含む生理食塩水中で遠心分 離することによって2回洗浄し、IL-2及びIFNαを除去し、得られた0.5~1.0×1010のリンパ 球を2.5%のヒトアルブミンを含む生理食塩水200 m 1 を含む輸液バッグに入れた。この0.5~1.0× 1010のリンパ球が、1回のBAK細胞療法において1 時間かけて静脈に占滴投与される量である。

【0022】実験例2【活性化処理の余件】 (試料の調製)IL-2とIFN-αを用いた活性化処理条件(IFN-α満度、処理時間)について検討した。随梱化核CD3抗体炎型に続くIL-2存在下での2週間の培養・増額後のPBMCを、1000単位/m101L-2と、1000単位/m17以は2000単位/m10JFN-αで、15分間又は30分間活性化処理を行い、得られた6種類のBAKを含むリンパ酸をエフェクター細胞とし、ダウディ細胞を電的細胞とする細胞棒音能性について調べた、なお、対照としては、IL-2とIFN-αを添加することなく、15分間インキュペーション上た6の季用いた。

【0023】(細胞障害活性の測定)上記活性化処理に より得られたエフェクター細胞(2×106)を、10 %のヒト血清を含むRPMI1640培地1m1を入れ た24ウェルの平底プレートでインキュベートした。3 7℃で24時間インキュベートした後、エフェクター細 胞をRPMI1640培地で3回洗浄した後、10%子 牛血清 (FBS) を含むRPM I 1640培地に再懸濁 した。一方、標的細胞であるダウディ細胞を、O.5m 1のクロム酸ナトリウム (Cr56、比活性5mCi/m 1:1CN、CostaMesa、CA)を用い37℃で90分間で標 識し、10%子牛血清を含むRPMI1640培地で3 回洗い、新しい培地に再懸濁し、1×10⁴/ウェルの エフェクター細胞が予め加えられている96ウェルU底 プレート (ベクトンディッキンソンラボ社製) に所定の 標的細胞濃度となるように加えた。96ウェルU底プレ ートを50×gで遠心分離し、上澄を各ウェルから回収 しスペタトルガンマカウンター(Packard Instrument, Downers Grove, IL)で、原が細胞から放出される放射性物質の長。間速放出値(cpm)1を測定した。また、標的細胞に取り込まれた全放射性物質の量「最大放出値(cpm)」は解卵細胞を3%トリトンメー100(シケ、な射性物質測定環境下における放射性物質の検出量をバックアラウンド(cpm)とし、前記比放出率に%の示く傾分1)より裏出した比較出率が30%となる解的細胞数を求め、その値を1×10°のエフェクター細胞当たりの設体離的細胞数に模束、すなわち1006間に示す。

【0025】実施例3 [リンパ球の培養・増殖特性及び 性状]

(材料) NK細胞。 a β T細胞、 r δ T細胞、CD 5 6 隔性細胞を定量するために、それぞれフルオレセインイ ソチオシアネート (FITC) で構態したFITC版 の 1 6 モノクローナル技体、FITC就TCR a β モノクローナル技体、FITC就TCR a β モノクローナル技体、アコエリトリン (PE) で構態したFB状の 5 6 モノクローナル 大体にフィコエリトリン (アウンテンビュー、カリホルニア) から購入した。また、細胞内サイトカイン 分析のためのペリジニンークロコフィル蛋白機能大抗C D 3 技体及びPE機能体抗IFN マモノクローナル抗体 6 4 ペタトンディッキンソンから購入した。

【0026】(フローサイトメトリー) 細胞の一度量を 氷上で30分間速量のFITC又はPEで標準した。 クローナル抗体で染色した。細胞をP糖薬化モノクロー ナル抗体で染色した。細胞をP糖薬化モノクロー ナル抗体と30分間氷上でインキュベートし、流へいル PM 1164ので流沙し、それからFITC結合をした ヤギF(ab')。抗マウス免疫グロブリン抗体又は抗ラ ット免疫グロブリン抗体(Cappel、Durban、RC)を用い 宍魚とし、売をしたこれらの細胞を2個洗浄し、0. 5m1の冷たいRPMIに再皮懸濁し、FACScan フローサイトメーター(ベクトンディッキンソン社製)。 ネガティブコントロールとして用いた。IFN-7生産 性するT細胞は前額(Biotherapy 11, 241-53, 1998)に 記載した方法と同様フローサイトメトリー法 (Flow cyt ometry) により測定した。 【0027】(CD56簡件細胞とCD56陸性細胞の

単雑)末梢血単核細胞 (PBMC)から、CD56陽性 及びCD56除件リンパ球を、マイクロビーズ (Milten vi Riotech Inc計製)を用いたガイセルハルトらの方法 (Geiselhart et al. Natural Immunity 15, 227-33, 1 996) により単離した。簡単に説明すれば、フィコール ーパーク (Ficol1-Paque) 密度勾配遠心分離法により末梢 血からPBMCを分離し、得られたPBMC中のCD5 6陽性細胞を、抗CD56抗体と結合した磁気マイクロ ビーズで被覆し、磁気カラムを用いて陽性的に選択し溶 出した。また、CD56陰性細胞は磁気的に消費されそ のままの細胞として分離された。これらのCD56陽性 細胞及びCD56除性細胞の純度は、FACS (fluore scence activated cell sorter: 蛍光活性化セルソータ 一)分析によりそれぞれ98%であることがわかった。 【0028】(IL-2存在下2週間の培養によるCD 56陽件細胞等の増加)後記する表3に示される癌患者 3名から末梢血を数ヶ月にわたり複数回採取し、 I L-2存在下2週間培養する実施例1記載の方法で活性化さ れたキラー細胞を含むリンパ球を調製した。そして、培 養の前後におけるNK細胞、γδT細胞、CD56陽性 細胞の増加について調べた。結果を図2に示す。図2に 示されるように、患者番号1においては、γδT細胞と CD16陽性細胞の両細胞数が培養によって増加し、患 者番号6においては、γST細胞の数が増加し、患者番 号11においては、CD16陽性細胞の数が増加するこ との他、CD56陽性細胞の数は全ての患者において増 加することや、BAK細胞の主な集団(ポピュレーショ ン) はCD56陽性γδT細胞、CD56陽性NK細胞 等のCD56隔性細胞からなることがわかった。 【0029】また、実施例1におけるIL-2存在下の 2週間の培養時における単球共存の細胞障害活性やCD 56陽件細胞数に及ぼす影響について調べた。単球非共 存下での培養とするために、培養器内壁に付着した細胞 を除去した状態で培養する以外は、単球共存下の培養で ある実施例1と同様に行った。また、細胞障害活性はダ ウディ細胞に加えてK-562細胞を用いる以外は実施 例2と同様に行った。結果を表1に示す。表1から、末

は、接奪する際に単球を共存させることが好ましいこと や、BAK細胞を付着性単距の非共存下で培養すると、 K - 56 2細胞(NK細胞の個的細胞)及びゲウディ細胞に対する細胞障害活性は増加しないことがわかった。 【の030】 【表1】

梢血リンパ球中のCD56陽性細胞を増殖するために

細胞集団		单球(+) BAK細胞		単球(−) BAK細胞		
	標的解胞					
細胞製蓄計性	K-562	258.	1	5 7.	9	
(容解コニット)	Daudi	1088.	1	65.	8	
0056 陽性網胞 (%)		39.	9	9.	7	

【0031】(ターエンドルフィンの分泌に関する新しい短見)また、図2からかかるように、BAK細胞は培養動約20%のD5ら陽性細胞と含有するが、2000年の大細胞のよくはCD56階性細胞は約50%に増加し、BAK細胞の多くはCD56階性細胞であることががかった。また、前側において、CD56階性(CD56*)細胞はCD56階(CD56*)細胞はCD56階(CD56*)細胞はCD56階(CD56*)細胞はCD56階(CD56*)細胞はCD56階(CD56*)細胞よりも強い細胞障害活性を有することを保管した。他方、ターエンドルフィンはNK細胞が任物性し、NK細胞及がLNH細胞がクースンドルフィンはNK細胞が多ーエンドルフィンを産生するかどうかについて調べた。

【0032】(8-エンドルフィンの分析法)リンパ酸の発力上温中の8-エンドルフィンは、ラジオイムノアッセイ (R I A: INSTAM Corp. 社製)により分析した。持巻上湿をウサギ抗β-エンドルフィン面積と16~24時間インでインキュペートした。【1341】でベルした8-エンドルフィンを加え、さらに16~24時間インでインキュペートした。相分離はヤギ抗ウサギ抗体の本前洗験後台体で20分間4とにて行った。その活液を760×まで20分張心分離し、その上液を捨て、まれぞれの無常をかって必要をかりません。

ョンカウンターで測定した。この8-エンドルフィン抗 体の交差-反応活性はヒトβ-エンドルフィン中で10 0%であり、エンケファリン(enkephalin)、ACTH及 がバソプレッシン中では0.01%以下であった。 【0033】(CD56陽性細胞のβ-エンドルフィン の産生)CD56陽性細胞及びCD56陰性細胞は、前 記マイクロビーズ法によって末梢血単核細胞(PBM C)から単離した。次いで、2、5m1の10⁶細胞を RPMI1640熔地中で血清を添加せずに16時間培 養した培養上澄におけるβ-エンドルフィンを、前記β -エンドルフィンの分析法により測定した。結果を表2 に示す。表2に示されるように、CD56陽性細胞だけ が8pg/m1の $\beta-x$ ンドルフィンを産生した。この 産生量は、109個のCD56陽性細胞の場合、20n gのβ-エンドルフィンが生産されることに相当する。 通常のヒトの血漿中の8-エンドルフィンは5.8± 1. 1 p g / m l であり、本発明のB A K 細胞療法に用 いられるBAK細胞によって生産されるβ-エンドルフ ィンは20 ngとなるので、生体にとって有意の量とい える。

【0034】 【表2】

綱胞(10 ⁶ /2,5ml)	上澄中のβ-エンドルフィン
新鮮な末梢血単核細胞	<5pg/ml
CD56 陰性細胞	<5pg/ml
CD56 陽性細胞	8pg/ml

 理由であると推察される。 【0036】実施例4 [臨床試験]

本列明のBAK制設活性を高かた自己リンパ泉を用いた BAK細胞療法を輸した患者は、余命が数ヶ月と予認さ AK制能療法を輸した3人の患者である。 ありまました3人の患者である。 ありまました3人の患者である。 ありまました3人の患者である。 ありまました3人の患者である。 のより以下の効性流患者はBAK観恵施労の特定ならないことから、全ての患者の1FN-7生産性のアタ 下側腹の割合が1%以上であることかどうかを確認した。 表 表さに、患者の他別、年齢、原発病集、応移病集、 1FN-7生産性のアタ下細胞の割合を示した。 【0037】 【2037】

忠語号	性別	年齢	原物巣	行约内集	1FNーγ生産性γ∂T細胞(%)
1	男性	66	阿班洛(手行約	肺	8. 66
2	爽生	45	胸幕の山麓対脈手術殺	陈阳磁	3. 81
3	女性	43	乳癌(手)行約	骨	13.47
4	女性	50	彩旗(手術袋)	リング節	5. 36
5	女性	52	乳癌 (手術針)	子宫	5. 15
6	女性	62	甲状腺素(手)抗動	首	5. 46
7	男性	63	組織的手統勢	十二指導	3. 94
8	野性	62	财高(手特不能)	_	1. 41
9	野性	52	料理水 手報約	FIRE	15. 23
10	男性	61	湖地上南东(于)行约	組紀 旋模	1. 84
11	女性	54	結構事(手行的	肝臓 肺	5. 79
12	444	38	乳癌 (手術粉)	骨	8. 05
13	女性	69	開始店 (手術級)	B#	2. 96
14	男性	39	直接	_	影響を建す。
15	男性	55	料器		11.46
16	女性	46	乳癌	_	6. 77
17	野性	66	毛板	_	3. 48

【0038】インフォームドコンセントを与えてから、 通院によるBAK細胞治療の対象とした。平均6×10 ®の本発明のBAK細胞を1時間かけて月1回又は2週 間に1回点滴注射した。BAK細胞治療の結果を表4に 示す、全ての患者の行動状態 (performance status) は カルノフスキー指標で80%以上であった。また表4に 示されているように、2週間培養することによって患者 17人全てのPBMC中のCD56陽性細胞数が増加す ることがわかった。BAK細胞治療の間中、癌マーカー としての免疫抑制性酸性蛋白 (IAP) 及びQOLマー カーとしてフェーススケールを測定し記録した。表2及 び図3に示されるように、たとえ癌マーカー蛋白(IA P)が増加した場合でも、全ての患者のQOLは満足な 状態であるか改善された。番号1の患者の場合、図2に 示されるように、培養によってγδT細胞及びNK細胞 (CD16陽性細胞)の数が増加した。肺への転移癌の 大きさは像分析の結果3年間変化せず、患者の全体的状 況は大変良好であった(図3)。番号10の患者の場

合、図2に示されるように、培養によってァ8T細胞及びCD56陽性細胞の敷が増加した。番号10の患者は、受性質能に置されていたが2週間に一度飛行機で札幌から週階することができた。このことは、金銀的に良好なQOLが17月以上維持できたことを示している(図3)、この患者は免疫療法の細胞上な後18月後、手術した後30月後に死亡したが、死亡の1月前まで多くの好きな活動に参加していた。図3に示すように、BAK 開始機能が展が開発のかかできなくなった7月、番号5の患者の場合は第4次でよった。番号8の患者の場合、図2に示されるように、培養によってNK細胞(CD166円を開始)及びCD56層性細胞と放びりたり56層性細胞と放びりたり56層性細胞と放びりたり56層性細胞と放びりたり56層性細胞と放びりたり56層性細胞と放びりまた。

【0039】 【表4】

糖	増設下におお 0066開催期的 の増加	最大紀然中性 酸性蛋白質 (µg/ml)	行動が態 (カルノフ スキー指導)	フェーススケール			BAK療法	固絡
福号				HARIT	(QOL指標	治療後	開始から の月数	治療効果
1	+	1000	90%	5	A	4	39(%)	操研破
2	+	1170	80%	4	A	2	37(Fh::)	到研查
3	+	540	80%	6	Ħ	5	33	長期不 変
4	+	360	100%	6	Ħ	3	24	銀杆能
5	+	420	80%	6	Ħ	2	21	與研究
6	+	450	100%	4	-	4	20	具杯变
7	+	860	90%	6	Ħ	2	20	與杯胶
8	+	520	100%	2	Ħ	1	19	推劝
9	+	860	90%		検査はず		19(%)	不变
10	+	900	80%	4	-	4	17(3932)	不変
11	+	770	80%	6	-	6	16(57000)	不变
12	+	580	80%	7	Ħ	3	13	具研胶
13	+	480	100%	4	Ħ	1	12	報幼
14	+	520	100%		検査せず		46	再なし
15	+	290	100%	6	-	6	37	再なし
16	+	330	100%	4	A	3	31	再なし
17	+	500	100%	4	#	3	18	再発なし

【0040】17人全ての患者の行動状態はカルノフス キーの指標で80%以上であり、彼等は2週間に1回の 割合で通院した。番号1~7及び9~13の患者の場 合、原発性癌が除去されたにも拘わらず、多くの手術不 可能な転移癌があった。これらの患者は2~3月しか生 存出来ないと判断される状態であったが、16月以上に 亘ってBAK細胞治療を受けた。これは、BAK細胞治 療が進行癌患者に対し副作用の無い延命効果があること を意味する。これら番号1~7及び9~13の患者の場 合、症像分析(CT及び/又はMRI)によれば、癌の 大きさは変化しなかった。したがって、これらの患者に 対するBAK細胞療法は、従来の化学療法で用いられる 基準からすれば効果なしと判定される。しかし、これら の患者の行動状態 (performance status) は、カルノフ スキー指標によれば80%以上であり、彼等のQOL指 数は10段階のフェーススケールを使った評価によれば 維持されたか改善された。

【0041】そこで、以下の新しい判定基準を導入することにした。従来の固形態の化学療法による効果料定では無規解が長人、4週間以上特別に力場合を「著効」(CR)、病集順雨が50%以上の糖小が4週間以上持続した場合を「不穷」(NC)、病集順積が50%は清縮小、又は25%以内增大が4週間以上持続した場合を「不変」(NC)、病集順積が55%以上増大した場合を「進行」(PD)としており、両像上腫瘍の大きさが不変であれば治療の効果がないとされてきた。しかし、癌組機が存在しても測性用が全く、QCしが良好な状態に維持を打ていならが長券をは、

ら、免疫療法では癌組機を無理矢理製備することはしないなか。 B A K 幅配治療の効果判定基準として新しく P R N C の間に廃血配積が50 8 4 末繭を入 以 2 2 5 8 以 内境 大 が 6 ヶ 月以上 技 化 場合として「長期 不変」(pr olonged N C)を加えた。この判定基準を加えた番号、1 3 の患者の固胞が治療皮原果の判定施果を表えに示す。 解風の画像が消失した番号 8 及び響号 1 3 の患者につき C R の例が 2 例 2 番号 1 - 7 及 1 1 2 の患者につき prolonged N C の例が 8 例となり、B A K 細胞治療の効果がより一層明確となった。また、番号 1 4 ~ 1 7 の手 稀食の毛疹子粉のために B A K 細胞治療の効果がよりつには、癌素疹の無い期間がそれぞれ 4 6、3 7、3 1 及 び 1 8 月 接いた。このことは、 B A K 細胞治療・物理を必要を発する。

 のあなたの気持ちを最も良く表している顔を指差してく ださい。」といって患者に指差すものをムードとして採 用する。

[0043]

「発明の効果」本原明の生物製剤(BRM)によって活性化されたキラー細胞を含むリンで球は、CD系の各種 セセプターやサイトカインの免疫系における相互作用の 解明、癌治療の基礎的研究に有用であるばかりでなく、 癌患者に見与することにより延命効果があり、患者の Qしを向上させることができ、しかも動作用が無いの で、新しい免疫療法を可能とする。

【図面の簡単な説明】

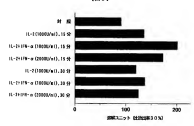
【図1】IL-2とIFN-αとを用いた活性化処理における細胞障害活性の程度を溶解ユニットで示した図である。

【図2】末梢血由来のリンパ球をIL-2存在下に培養 したときのNK細胞、ケδT細胞、CD56陽性細胞の 細胞数の変化を示す図である。

【図3】本発明のリンパ球を用いて治療した患者の経過 を示す図である。

【図4】QOLを測定するために用いたフェーススケールの図である。

[図1]



[図4]





